Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003833

International filing date: 01 March 2005 (01.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-062497

Filing date: 05 March 2004 (05.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月 5日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-062497

[ST. 10/C]:

[JP2004-062497]

出 願 人 Applicant(s):

トヨタ自動車株式会社 国立大学法人長岡技術科学大学

国立八字仏八及岡 汉州 11701

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月27日





特許願 【書類名】 P03-1221 【整理番号】 平成16年 3月 5日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 C08C 1/04 【国際特許分類】 【発明者】 トヨタ自動車株式会社内 愛知県豊田市トヨタ町1番地 【住所又は居所】 【氏名】 田代 啓 【発明者】 トヨタ自動車株式会社内 【住所又は居所】 愛知県豊田市トヨタ町1番地 鈴木 康之 【氏名】 【発明者】 長岡技術科学大学内 新潟県長岡市上富岡町1603番地1 【住所又は居所】 【氏名】 河原 成元 【発明者】 新潟県長岡市上富岡町1603番地1 長岡技術科学大学内 【住所又は居所】 五十野 善信 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000003207 トヨタ自動車株式会社 【氏名又は名称】 【特許出願人】 【識別番号】 500018365 長岡技術科学大学長 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100091096 【弁理士】 平木 祐輔 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100096183 【弁理士】 石井 貞次 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100118773 【識別番号】 【弁理士】 【氏名又は名称】 藤田 節 【選任した代理人】 【識別番号】 100101904 【弁理士】 【氏名又は名称】 島村 直己 50/100 【持分の割合】 【手数料の表示】 015244 【予納台帳番号】 10,500円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 0308897

(1

【包括委任状番号】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

原料天然ゴムラテックスに尿素系蛋白質変成剤及び界面活性剤を添加し、これを流路を移動させながら攪拌・混合して原料天然ゴムラテックス中の蛋白質を変成させる工程と、前記工程により変成した蛋白質を分離・除去する工程とを含むことを特徴とする天然ゴムラテックスの脱蛋白質処理方法。

【請求項2】

前記尿素系蛋白質変成剤がその $0.01\sim1$ 重量%水溶液として使用される請求項1 記載の方法。

【請求項3】

界面活性剤がその0.1~10重量%水溶液として使用される請求項1又は2記載の方法

【書類名】明細書

【発明の名称】脱蛋白質化天然ゴムラテックスの製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、アレルギーを誘発する蛋白質をほとんど含まない脱蛋白質化天然ゴムラテックスの製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

天然ゴムは伸びが大きい、弾性が高い、皮膜の強さが良好である等の特徴を有することから、手袋等の家庭用品、手術用手袋、各種カテーテル等の医療用具、授乳用具、避妊具等に幅広く利用されている。一方、天然ゴムからなる手術用手袋、カテーテル等の医療用具を使用すると、呼吸困難やアナフィラキシー様症状(血管性浮腫、じんましん、チアノーゼ等)などの即時型(I型)アレルギーを引き起こす場合のあることが報告されており、かかる即時型アレルギーは天然ゴムに含まれる蛋白質が抗原となって誘発されるものと推測されている。このため、近年では天然ゴム中の蛋白質を高度に除去することが試みられている。

[0003]

天然ゴム中の蛋白質を除去する方法としては、天然ゴムラテックスに蛋白質分解酵素及び非イオン界面活性剤を含有する天然ゴムラテックス用脱蛋白質処理剤を用いて処理する方法が開示されている(特開平8-253506号公報)。

[0004]

しかしながら、上記従来技術のような蛋白質分解方法を用いる方法では、酵素とラテックスとの相溶性に問題があったり、また、酵素反応工程はバッチ式で処理され、長時間(例えば、数時間~数週間)を要するのが常である。さらに、酵素反応は厳密な温度管理及び攪拌条件下でコントロールされる必要があり、そのための設備費、その維持費、及び運転費(電力・光熱費)等の様々なコストがかかる。このため、酵素を用いるバッチ式処理による方法では、目的とする脱蛋白質化天然ゴムラテックスを工業的に大量且つ安価に製造することは不可能である。

[0005]

【特許文献1】特開平8-253506号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、アレルギーを誘発する蛋白質及びペプチドをほとんど含有しない脱蛋白質化 天然ゴムラテックスを工業的に大量且つ安価に製造する方法を提供する。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討した結果、遠心分離機に至るまでの工程において、原料の天然ゴムラテックスに蛋白質変成剤水溶液及び界面活性剤水溶液を添加し、その混合液の運搬・移動とともに蛋白質の変成処理も同時に行うことにより当該課題を解決できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

[0008]

即ち、本発明は以下の発明を包含する。

- (1)原料天然ゴムラテックスに尿素系蛋白質変成剤及び界面活性剤を添加し、これを流路を移動させながら攪拌・混合して原料天然ゴムラテックス中の蛋白質を変成させる工程と、前記工程により変成した蛋白質を分離・除去する工程とを含むことを特徴とする天然ゴムラテックスの脱蛋白質処理方法。
- (2) 前記尿素系蛋白質変成剤がその0.01~1重量%水溶液として使用される前記(1)記載の方法。
- (3) 界面活性剤がその0.1~10重量%水溶液として使用される前記(1)又は(2

)記載の方法。

【発明の効果】

[0009]

本発明により、アレルギーを誘発する蛋白質及びペプチドをほとんど含有しない高度に脱蛋白質化された天然ゴムラテックスを工業的に効率的に且つ安価に製造する方法が提供される。また、本発明の脱蛋白化工程ではバッチ式による蛋白質分解酵素処理を使用せず、また流路(配管ライン)を移動させながら蛋白質の変成処理を行なうので、脱蛋白質化に要する時間を大幅に短縮でき、脱蛋白質化天然ゴムラテックスを短時間で効率的に製造することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

以下に本発明について詳細に説明する。

[0011]

本発明の方法で用いられる原料の天然ゴムラテックスとしては、天然ゴムの樹から得られたラテックス及び該ラテックスを処理したものを使用することができ、例えば、新鮮なフィールドラテックス(フレッシュラテックス)や、市販のアンモニア処理ラテックス(ハイアンモニアラテックス)等を使用することができる。ゴムの樹から採取した直後の天然ゴムには蛋白質が結合していないので(採取後時間の経過とともに天然ゴムに対する蛋白質の結合量が増加する)、ゴムの樹から採取後3ヶ月以内、好ましくは採取後7日以内、特に好ましくは採取後3日以内の天然ゴムラテックスを使用するのが望ましい。また、ゲル含有量が40%以下、好ましくは10%以下のラテックスも望ましい。

[0012]

本発明で用いられる尿素系蛋白質変成剤としては、例えば、一般式(I):RNHCONH2(式中、Rは、水素原子又は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基を示す。)で表される尿素誘導体又は尿素複塩が挙げられる。上記一般式(1)で表される尿素誘導体としては、尿素、メチル尿素、エチル尿素、n-プロピル尿素、i-プロピル尿素、n-ブチル尿素、i-ブチル尿素が好ましい。また、一般式(I)の尿素複塩の具体例としては、例えば、i-NO3 · CO(NH2)2、i-1 · CO(NH2)2、i-1 · CO(NH2)2、i-2 · CO(NH2)2、i-2 · CO(NH2)2、i-2 · CO(NH2)2、i-2 · CO(NH2)2、i-2 · CO(NH2)2 · CO(NH2

[0013]

上記蛋白質変成剤の形態は特に限定されるもので無く、例えば、粉末状であってよいし、溶液であってもよいが、水溶液として用いることが好ましい。蛋白質変成剤を含む水溶液中の蛋白質変成剤の濃度は通常 $0.01\sim1$ 重量%、好ましくは $0.01\sim0.2$ 重量%である。

[0014]

なお、本発明の方法では、上記尿素系化合物だけでなく、蛋白質及びペプチド類を変成させる作用を有することが知られている公知の蛋白質変成剤、例えば、ドデシル硫酸ナトリウム等の界面活性剤や2ーメルカプトエタノール等の還元剤と組み合わせて使用してもよいし、あるいは蛋白質分解酵素、例えば、アルカラーゼ2.0TやKAO-KP-3939等と併用してもよい。

[0015]

本発明の方法では、ラテックスの蛋白質変成処理を安定に行なうために蛋白質変成剤とともにラテックス中に界面活性剤を存在させることが好ましい。

[0016]

本発明の脱蛋白質化天然ゴムラテックスを製造する際に使用する界面活性剤としては、従来公知の種々のアニオン界面活性剤、ノニオン界面活性剤及びカチオン界面活性剤のいずれも使用することができるが、具体的には $pH6\sim13$ の範囲、より好ましくは $pH9\sim12$ の範囲において安定した界面活性を示す。

ものを用いるのが好ましい。

[0017]

以下、本発明に使用可能な界面活性剤を示す。以下に例示の界面活性剤は単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

[0018]

(アニオン界面活性剤)

アニオン界面活性剤には、例えばカルボン酸系、スルホン酸系、硫酸エステル系、リン酸エステル系等が挙げられる。カルボン酸系のアニオン界面活性剤としては、例えば炭素数が 6 以上、3 0 以下である脂肪酸塩、多価カルボン酸塩、ロジン酸塩、ダイマー酸塩、ポリマー酸塩、トール油脂肪酸塩などが挙げられ、中でも炭素数 1 0 \sim 2 0 のカルボン酸塩が好適である。炭素数が 6 を下回ると蛋白質および不純物の分散・乳化作用が不十分となるおそれがあり、炭素数が 3 0 を超えると水に分散させにくくなるおそれがある。

[0019]

スルホン酸系のアニオン界面活性剤としては、例えばアルキルベンゼンスルホン酸塩、 アルキルスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸塩、ジ フェニルエーテルスルホン酸塩等が挙げられる。

[0020]

硫酸エステル系界面活性剤としては、例えばアルキル硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアルキル硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテル硫酸塩、トリスチレン化フェノール硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレンジスチレン化フェノール硫酸エステル塩等が挙げられる。

[0021]

リン酸エステル系のアニオン界面活性剤としては、アルキルリン酸エステル塩、ポリオキシアルキレシリン酸エステル塩等が挙げられる。これらの化合物の塩としては、金属塩(Na、K、Ca、Mg、Zn等)、アンモニウム塩、アミン塩(トリエタノールアミン塩等)などが挙げられる。

[0022]

(ノニオン界面活性剤)

ノニオン界面活性剤には、例えばポリオキシアルキレンエーテル系、ポリオキシアルキレンエステル系、多価アルコール脂肪酸エステル系、糖脂肪酸エステル系、アルキルポリグリコシド系等が挙げられる。

[0023]

ポリオキシアルキレンエーテル系のノニオン界面活性剤としては、例えばポリオキシアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシアルキレンポリオールアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンスチレン化フェノールエーテル、ポリオキシアルキレンジスチレン化フェノールエーテル、ポリオキシアルキレンドリスチレン化フェノールエーテル等が挙げられる。前記ポリオールとしては炭素数 $2 \sim 12$ の多価アルコールが挙げられ、例えばプロピレングリコール、グリセリン、ソルビトール、シュクロース、ペンタエリトリトール、ソルビタン等が挙げられる。

[0024]

ポリオキシアルキレンエステル系のノニオン界面活性剤としては、例えばポリオキシアルキレン脂肪酸エステル等が挙げられる。多価アルコール脂肪酸エステル系のノニオン界面活性剤としては、炭素数 $2\sim 1$ 2 の多価アルコールの脂肪酸エステルまたはポリオキシアルキレン多価アルコールの脂肪酸エステルが挙げられる。より具体的には、例えばソルビトール脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、脂肪酸モノグリセライト、脂肪酸ジグリセライト、ポリグリセリン脂肪酸エステル等が挙げられる。また、これらのポリアルキレンオキサイド付加物(例えばポリオキシアルキレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレングリセリン脂肪酸エステル等)も使用可能である。

[0025]

糖脂肪酸エステル系のノニオン界面活性剤としては、例えばショ糖、グルコース、マル

トース、フラクトース、多糖類の脂肪酸エステル等が挙げられ、これらのポリアルキレン オキサイド付加物も使用可能である。

[0026]

アルキルポリグリコシド系のノニオン界面活性剤としては、例えばアルキルグルコシド、アルキルポリグルコシド、ポリオキシアルキレンアルキルグルコシド、ポリオキシアルキレンアルキルグルコシド、ポリオキシアルキレンアルキルポリグルコシド等が挙げられ、これらの脂肪酸エステル類も挙げられる。また、これらのポリアルキレンオキサイド付加物も使用可能である。これらのノニオン界面活性剤におけるアルキル基としては、例えば炭素数 $4 \sim 30$ のアルキル基が挙げられる。また、ポリオキシアルキレン基としては、炭素数 $2 \sim 4$ のアルキレン基を有するものが挙げられ、例えば酸化エチレンの付加モル数が $1 \sim 50$ モル程度のものが挙げられる。脂肪酸としては、例えば炭素数が $4 \sim 30$ の直鎖または分岐した飽和または不飽和の脂肪酸が挙げられる。

[0027]

(カチオン界面活性剤)

カチオン界面活性剤には、例えばアルキルアミン塩型、アルキルアミン誘導体型および それらの第4級化物、ならびにイミダゾリニウム塩型等が挙げられる。

[0028]

アルキルアミン塩型のカチオン界面活性剤としては、第1級アミン、第2級アミンおよび第3級アミンの塩が挙げられる。アルキルアミン誘導体型のカチオン界面活性剤は、エステル基、エーテル基、アミド基のうちの少なくとも1つを分子内に有するものであって、例えばポリオキシアルキレン (A0) アルキルアミンおよびその塩、アルキルエステルアミン (A0付加物を含む) およびその塩、アルキルエーテルアミン (A0付加物を含む) およびその塩、アルキルエステルアミドアミン (A0付加物を含む) およびその塩、アルキルエステルアミドアミン (A0付加物を含む) およびその塩、アルキルエーテルアミドアミン (A0付加物を含む) およびその塩、アルキルエーテルアミドアミン (A0付加物を含む) およびその塩等が挙げられる。

[0029]

前記塩の種類としては、例えば塩酸塩、リン酸塩、酢酸塩、アルキル硫酸エステル、アルキルベンゼンスルホン酸、アルキルナフタレンスルホン酸、脂肪酸、有機酸、アルキルリン酸エステル、アルキルエーテルカルボン酸、アルキルアミドエーテルカルボン酸、アニオン性オリゴマー、アニオン性ポリマー等が挙げられる。

[0030]

アルキルアミン誘導体型カチオン界面活性剤のうち、酢酸塩の具体例としては、例えばココナットアミンアセテート、ステアリルアミンアセテート等が挙げられる。上記アルキルアミン塩型およびアルキルアミン誘導体型カチオン界面活性剤におけるアルキル基は特に限定されるものではないが、通常炭素数8~22の直鎖状、分岐鎖状のものが挙げられる。

[0031]

上記アルキルアミン塩型およびアルキルアミン誘導体型カチオン界面活性剤の第4級化物としては、上記アルキルアミン塩およびアルキルアミン誘導体を、例えばメチルクロライト、メチルブロマイド、ジメチル硫酸、ジエチル硫酸等で第4級化したものが挙げられる。

[0032]

具体的には、ラウリルトリメチルアンモニウムハライド、セチルトリメチルアンモニウムハライド、ステアリルトリメチルアンモニウムハライド等のアルキルトリメチルアンモニウムハライド:ジステアリルジメチルアンモニウムハライド等のジアルキルジメチルアンモニウムハライド;トリアルキルメチルアンモニウムハライド;ジアルキルベンジルメチルアンモニウムハライド;アルキルベンジルジメチルアンモニウムハライド;アルキルベンジルジメチルアンモニウムハライド等が挙げられイミダゾリニウム塩型のカチオン界面活性剤としては、例えば2-ヘプタデセニル-ヒドロキシルエチルイミダゾリン等が挙げられる。上記例示の界面活性剤の中でも、特に、pH

が6.5~8.5の範囲において安定した界面活性を示すものとしては、例えば、ノニオ

出証特2005-3003859

ン界面活性剤であるポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、アニオン界面活性剤であるポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル硫酸ナトリウム等が挙げられる。

[0033]

上記界面活性剤はその水溶液として用いることが好ましい。界面活性剤を水溶液として用いる場合には、水溶液中の界面活性剤の濃度は通常 0.1~10重量%、好ましくは 0.2~2重量%である。

[0034]

(他の添加剤)

本発明の脱アレルゲン化天然ゴムラテックスの製造方法においては、上記例示の各成分のほかにも、必要に応じて他の添加剤を配合することができる。かかる他の添加剤としては、例えばpH調整剤としての、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸ナトリウム等のリン酸塩;酢酸カリウム、酢酸ナトリウム等の酢酸塩;硫酸、酢酸、塩酸、硝酸、クエン酸、コハク酸等の酸類またはその塩;アンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等が挙げられる。

[0035]

また、酵素としての、リパーゼ、エステラーゼ、アミラーゼ、ラッカーゼ、セルラーゼ等が挙げられる。さらに、分散剤としての、スチレンスルホン酸共重合物、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、リグニンスルホン酸、多環式芳香族スルホン酸共重合物、アクリル酸および無水マレイン酸のホモポリマー/共重合物、イソブチレン-無水マレイン酸共重合物等が挙げられる。

[0036]

本発明の製造方法では、天然ゴムラテックスに尿素系蛋白質変成剤及び界面活性剤を添加して天然ゴムラテックス中の蛋白質及びペプチド類を変成させ、変成した蛋白質を分離・除去して脱蛋白質化天然ゴムラテックスを得る。

[0037]

一般に、天然ゴムラテックスは以下の手順により製造される:

- (a) ゴム樹の切り付け (タッピング)
- (b) ゴム液の採取 (フィールドラテックス)
- (c) (必要に応じてアンモニアを加えて)原料の天然ゴムラテックスを保管・プールする
- (d) バッチ式処理による蛋白質の分解又は変成処理
- (e) 遠心分離・濾過等により夾雑物等を除去
- (f) ドラム、タンク等に保管

[0038]

本発明の方法において蛋白質変成剤及び界面活性剤を添加するタイミングは、変成蛋白 質等の夾雑物を分離除去する工程の前であればどの時点でもよく、例えば、原料の天然ゴ ムラテックスが入ったタンクに添加してもよいし(即ち、上記工程中の(c)で添加)、 原料の天然ゴムラテックスが流れる配管ラインの途中で添加してもよい。好ましくは、変 成蛋白質の分離除去工程に至るまでの途中の配管ラインに接続し、配管内を流れる天然ゴ ムラテックス (0~60℃、好ましくは20~30℃) に合流するように蛋白質変成剤及 び界面活性剤(0~30℃、好ましくは20~30℃)添加する(即ち、上記工程中の(c) から(e) に至るまでの間で添加)。これにより、添加された蛋白質変成剤及び界面 活性剤は配管内の流れにより乱流となって天然ゴムラテックスと攪拌・混合され、配管・ 装置内を移動しながら天然ゴムラテックスの蛋白質の変成が進む。または、配管ラインに 代えて管型反応器等の反応器で連続的に処理してもよい。これらの方法では、従来のよう なバッチ式処理ではなく配管ラインや管型反応器等の連続式反応器による連続式処理であ るので、天然ゴムラテックスの変成蛋白質分離工程への移動・運搬とともに、天然ゴムラ テックスと蛋白質変成剤及び界面活性剤による天然ゴムラテックスの蛋白質変成処理とを 同時に行うことができ、極めて効率的に脱蛋白質化天然ゴムラテックスを製造することが できる。

[0039]

なお、蛋白質変成剤の添加量は、使用する変成剤の性質に応じて設定されるものであって特に限定されるものではないが、通常、原料ラテックスのゴム固形分に対して $0.001\sim1.0$ 重量%、好ましくは $0.01\sim0.2$ 重量%の割合で添加すればよい。また、界面活性剤の添加量は、使用する界面活性剤の性質に応じて設定されるものであって特に限定されるものではないが、通常、原料ラテックスのゴム固形分に対して $0.01\sim1.0$ 重量%、好ましくは $0.1\sim1$ 重量%の割合で添加すればよい。

[0040]

本発明の方法においては、十分な蛋白質の変成処理を行なうために、蛋白質変成剤及び 界面活性剤の添加後、少なくとも5分、好ましくは少なくとも10分間にわたって蛋白質 変成剤及び界面活性剤と天然ゴムラテックスとを攪拌・混合してから、変成蛋白質の分離 除去工程を行う。

[0041]

また、尿素系化合物により天然ゴムラテックス中の蛋白質類を変成処理する際のpHは適宜設定することができるが、通常pH6~13程度、好ましくはpH9~12程度のアルカリ性領域に調整することが好ましい。

[0042]

蛋白質変成処理時のラテックスの温度は、使用する尿素系化合物の至適温度に応じて設定されるものであって特に限定されるものではないが、通常、5~90℃に設定するのが好ましく、ラテックスの安定性を勘案すれば30~60℃に設定するのがより好ましい。

[0043]

上述のようにして天然ゴムラテックス中に含まれる蛋白質及びペプチド類を変成させ、 次いで、蛋白質の変成物・分解物をラテックスから分離・除去することにより高度に脱蛋 白質化された高純度天然ゴムラテックスを得ることができる。

[0044]

天然ゴムラテックスからの蛋白質の変成物・分解物の分離除去手段は特に限定されるものではないが、遠心分離、ゴム分の凝固、限外ろ過等の手段により実施することができ、特に遠心分離により前記変成物・分解物を除去することが好ましい。遠心分離により上記除去処理を行う場合には、遠心分離処理の回数は通常は1回でも十分であるが、ゴム分の損失および歩留まりの低下に伴う不利益を被ることのない範囲であれば2回以上行ってもよい。

[0045]

上記方法により蛋白質が高度に除去された脱蛋白質化天然ゴムラテックスは工業原料及び各種ゴム製品原料として使用可能である。

[0046]

本発明の方法により、蛋白質に由来する窒素含有率(ケールダール法による窒素含有量)を0.02%以下、好ましくは0.01%以下とした脱蛋白質化天然ゴムラテックスを得ることができる。また、本発明の方法により得られる脱蛋白質化天然ゴムラテックスは、赤外吸収スペクトルにおいてポリペプチドに特有な $3280\,\mathrm{cm}^{-1}$ の吸収だけでなくオリゴペプチドに特有な $3320\,\mathrm{cm}^{-1}$ の吸収も実質的に認められないレベルであることから、蛋白質及びペプチド類を実質的に含有しない高純度の脱蛋白質化天然ゴムラテックスであることが分かる。なお、上記でいう $3320\,\mathrm{cm}^{-1}$ の吸収が「実質的に認められないレベル」とは、全く吸収が認められないか又は相対的に非常に弱い吸収強度である程度のことをいう。さらに、本発明の方法により得られる脱蛋白質天然ゴムラテックスは上述のように蛋白質及びペプチド類を実質的に含有しないため、アレルギーを誘発するおそれがほとんどない。

【実施例】

[0047]

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は実施例により何ら限定されるものではない。

[0048]

実験の概要

半円筒状樹脂(長さ50.4m、直径150mm)の一方の端部を4.8mの高さまで持ち上げ、半円筒樹脂内の流路を液体が自然に流れるように傾斜をつけた。この半円筒樹脂の高いほうの端部から原料の天然ゴムラテックスとともに蛋白質変成剤及び界面活性剤を流し、半円筒状樹脂の低い方の端部でそれを回収した。回収した天然ゴムラテックスは3回遠心分離(1000G、30分)を行なったあとメタノールで凝固させた。次いで、ケールダール法により天然ゴムラテックスの窒素含有率を測定した。

[0049]

(実施例1)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度30重量%、アンモニア分0.6重量%のハイアンモニアラテックス(HANR;窒素含有率0.38%)1111gを使用した。蛋白質変成剤として尿素(ラテックスのゴム固形分に対して0.3重量%)を、そして界面活性剤としてSDS(ラテックスのゴム固形分に対して3.33重量%)を用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤を温度20℃で半円筒状樹脂の高い方の端部から流すと579秒で下まで流れきった。これを遠心分離機に3回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、955g(回収率85.9%)の天然ゴムラテックスが回収され、窒素含有率は0.023(%)であった。

[0050]

(実施例2)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度30重量%、アンモニア分0.6重量%のハイアンモニアラテックス(HANR;窒素含有率0.38%)1137gを使用した。蛋白質変成剤として尿素(ラテックスのゴム固形分に対して2.93重量%)を、そして界面活性剤としてSDS(ラテックスのゴム固形分に対して3.33重量%)を用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤を温度20℃で半円筒状樹脂に流すと578秒で流れきった。これを遠心分離機に3回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、1007g(回収率88.5%)の天然ゴムラテックスが回収され、窒素含有率は0.032(%)であった。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

(実施例3)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度 30 重量%、アンモニア分 0.6 重量%のハイアンモニアラテックス (HANR; 窒素含有率 0.38%) 1222 gを使用した。蛋白質変成剤として尿素(ラテックスのゴム固形分に対して 27.3 重量%)を、そして界面活性剤として SDS(ラテックスのゴム固形分に対して 3.3 重量%)を用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤を温度 20 で半円筒状樹脂に流すと 578 秒で流れきった。これを遠心分離機に 3 回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、 901 g(回収率 73.7%)の天然ゴムラテックスが回収され、窒素含有率は 0.032 (%)であった。

[0052]

(実施例4)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度 30 重量%のフレッシュラテックス (Fresh NR; 窒素含有率 0.479%) 1120 gを使用した。蛋白質変成剤として尿素(ラテックスのゴム固形分に対して 2.96 重量%)を、そして界面活性剤として 3.3 重量%)を用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤を温度 3.3 電量%)を用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤を温度 3.3 で半円筒状樹脂に流すと 3.3 を分で流れきった。これを遠心分離機に 3.3 回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、 3.3 8.6 8 g(回収率 3.3 7.5%)の天然ゴムラテックスが回収され、窒素含有率は 3.3 0.0 15 (%)であった。

[0053]

(比較例1)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度30重量%のフレッシュラテックス(Fresh NR; 窒素含有率0.479%)100gを使用した。また、界面活性剤としてSDS(ラテックスのゴム固形分に対して3.33重量%)を用いた。原料ラテックス及び界面活性剤をバッチ式反応器内で温度30℃で60分間反応させた。反応終了後、遠心分離機に3回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、25g(回収率83%)の固形天然ゴムが回収され、窒素含有率は0.035(%)であった。

[0054]

(比較例2)

原料の天然ゴムラテックスとしてゴム分濃度 30 重量%のフレッシュラテックス(Fresh NR; 窒素含有率 0.479%) 100 gを使用した。尿素(ラテックスのゴム固形分に対して 0.33 重量%)と界面活性剤として SDS(ラテックスのゴム固形分に対して 3.3 重量%)とを用いた。原料ラテックス、蛋白質変成剤及び界面活性剤をバッチ式反応器内で温度 30%で 60 分間反応させた。反応終了後、遠心分離機に 3 回かけて天然ゴムラテックス中の変成蛋白質を分離除去すると、 26 g(回収率 87%)の天然ゴムラテックスが回収され、窒素含有率は 0.013(%)であった。

[0055]

上記のように、バッチ式処理(例えば、回分反応器)による従来法では脱蛋白質処理に時間がかかるが、本発明の方法では連続式処理(例えば、配管ライン、連続槽型反応器、管型反応器等)により短い処理時間且つより低い温度(穏和な温度)で脱蛋白質化天然ゴムラテックスを得ることができる。

【産業上の利用可能性】

[0056]

本発明は高度に蛋白質含量が低減された脱蛋白質化天然ゴムラテックスを工業的に効率よく且つ安価に製造する方法として有用である。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 アレルギーを誘発する蛋白質及びペプチドをほとんど含有しない脱蛋白質化 天然ゴムラテックスを工業的に大量且つ安価に製造する方法を提供する。

【解決手段】 原料天然ゴムラテックスに尿素系蛋白質変成剤及び界面活性剤を添加する工程と、これを流路を移動させながら混合して原料天然ゴムラテックス中の蛋白質を変成させる工程と、次いで変成蛋白質を分離・除去する工程とを含むことを特徴とする天然ゴムラテックスの脱蛋白質処理方法。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-062497

受付番号

5 0 4 0 0 3 6 9 3 2 1

書類名

特許願

担当官

兼崎 貞雄

6 9 9 6

作成日

平成16年 7月13日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000003207

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地

【氏名又は名称】

トヨタ自動車株式会社

【特許出願人】

【識別番号】

391012280

【住所又は居所】

新潟県長岡市上富岡町1603番地1

【氏名又は名称】

長岡技術科学大学長

【代理人】

申請人

【識別番号】

100091096

【住所又は居所】

東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階平木国際特許事務所

【氏名又は名称】

平木 祐輔

【選任した代理人】

【識別番号】

100096183

【住所又は居所】

東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階平木国際特許事務所

【氏名又は名称】

石井 貞次

【選任した代理人】

【識別番号】

100118773

【住所又は居所】

東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階 平木国際特許事務所

【氏名又は名称】

藤田 節

【選任した代理人】

【識別番号】

100101904

【住所又は居所】

埼玉県さいたま市大宮区桜木町2丁目327番地

【氏名又は名称】

島村 直己

1/E

【書類名】 【整理番号】 【提出日】

出願人名義変更届(一般承継)

P03-1221

平成16年 6月 2日

【あて先】

特許庁長官 殿

【事件の表示】

【出願番号】

特願2004-62497

【承継人】

【識別番号】

304021288

【氏名又は名称】

国立大学法人長岡技術科学大学

【承継人代理人】

【識別番号】

100091096

【弁理士】

【氏名又は名称】

平木 祐輔

【選任した代理人】

【識別番号】

100096183

【弁理士】

【氏名又は名称】

石井 貞次

【選任した代理人】

【識別番号】

100118773

【弁理士】

【氏名又は名称】

藤田 節

【選任した代理人】

【識別番号】

100101904

【弁理士】

【氏名又は名称】

島村 直己

【その他】

15文科会第1999号に基づく承継

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2004-062497

受付番号 50400923913

書類名 出願人名義変更届(一般承継)

担当官 兼崎 貞雄 6996

作成日 平成16年 7月13日

<認定情報・付加情報>

【承継人】

【識別番号】 304021288

【住所又は居所】 新潟県長岡市上富岡町1603-1

【氏名又は名称】 国立大学法人長岡技術科学大学

【承継人代理人】 申請人

【識別番号】 100091096

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階平木国際特許事務所

【氏名又は名称】 平木 祐輔

【選任した代理人】

【識別番号】 100096183

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階平木国際特許事務所

【氏名又は名称】 石井 貞次

【選任した代理人】

【識別番号】 100118773

【住所又は居所】 東京都港区虎ノ門1丁目17番1号 虎ノ門5森

ビル3階 平木国際特許事務所

【氏名又は名称】 藤田 節

【選任した代理人】

【識別番号】 100101904

【住所又は居所】 埼玉県さいたま市大宮区桜木町2丁目327番地

【氏名又は名称】 島村 直己

出願人履歴情報

識別番号

[000003207]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 1990年 8月27日

新規登録

愛知県豊田市トヨタ町1番地

氏 名 トヨタ自動車株式会社

出願人履歴情報

識別番号

[500018365]

1. 変更年月日

2004年 2月20日

[変更理由]

識別番号の二重登録による抹消

[統合先識別番号] 3 9 1 0 1 2 2 8 0

住 所

新潟県長岡市上富岡町1603番地1

氏 名

長岡技術科学大学長

出願人履歷情報

識別番号

[391012280]

1. 変更年月日

2004年 2月20日

[変更理由]

住所変更

住 所

新潟県長岡市上富岡町1603番地1

氏 名

長岡技術科学大学長

2. 変更年月日

2004年 2月20日

[変更理由]

識別番号の二重登録による統合

[統合元識別番号] 5 0 0 0 1 8 3 6 5

住 所

新潟県長岡市上富岡町1603番地1

氏 名

長岡技術科学大学長

3. 変更年月日

2004年 2月20日

[変更理由]

識別番号の二重登録による統合

[統合元識別番号] 5 0 0 0 1 8 3 6 5

住 所

新潟県長岡市上富岡町1603番地1

氏 名

長岡技術科学大学長

出願人履歴情報

識別番号

[304021288]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 2004年 4月 7日 新規登録 新潟県長岡市上富岡町1603-1 国立大学法人長岡技術科学大学